(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 20. Dezember 2001 (20.12.2001)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/96366 A2

PCT C07K 5/06, (51) Internationale Patentklassifikation?: A61K 38/04, C07C 257/00

(21) Internationales Aktenzeichen:

23, D-07743 Juna (DE), KÜNZEL, Sebastian (DE/DE); St.-Jacob-Str. 6, D-07743 Juna (DE). SCHWEINITZ, Andrea (DE/DE); Gustav-Fischer-Str. 15, D-07745 Juna

PCT/EP01/06814

3 (22) Internationales Anmeldedatum: 15. Juni 2001 (15.06.2001)

Anwalt: BÖSL, Raphael: Bardehle, Pagenberg, Dost, Al-tenburg, Geissler, Isnbruck, Galileiplatz 1, 81679 München

(81) Bestimmungsstaaten (national): AU, BR, CA, CR, JP, NO, NZ, US, ZA.

Deutsch

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

(25) Einreichungssprache

Ē

Bestimmungsstanten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

15. Juni 2000 (15.06.2000) DE

(30) Angaben zur Priorität: 100 29 015.9

Milnchen (DE).

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu verössentlichen nach Erhalt des Berichts Veröffentlicht: (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CURACYTE AG [DE/DE]; Gollierstr. 70, 80339

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abstrangen wird auf die Erklärungen (Taulature hotes on Codes and Abstravianer) am Anfang jeder regulären Augsabe der PCT-Cateste verwiesen. (72) Erflader; and (55) Erflader/Ameider (nur för US); STÜRZEBECHER, 103; [DEDD]; Hübernastrase 38, D-99994 Erfurt (DE). STEINMETZER, Torsten (DE/DE); Rienda-Huch-Weg

BEST AVAILABLE COPY

(54) Title: INHIBITORS FOR THE BLOOD-CLOTTING FACTOR XA

6 (54) Bezelchnung: HEMMSTOHTE FÜR DEN GERINNUNGSFAKTOR XA

6 (57) Abstract: The invention relates to derivatives of amidino-benzylamine, especially derivatives of 4-amidino-benzylamine, with curvo bonded amino acids. These derivatives represent a novel group of highly active and very selective F Xa-inhibitors for treating curvo bonded amino acids. These derivatives represent a novel group of highly active and very selective F Xa-inhibitors for treating curvo condense and amino-benzylamine, mit zwei gebundenen Aminosiuren, die eine neue Gruppe von hochstdriven und sehr selectiven F Xa-ifemmstoffen zur Bo-handlung kandiovaskulärer Ektraktungen auf thrombotische Frequisse dasstellen.

WO 01/96366

PCT/EP01/06814

Hemmstoffe für den Gerinnungsfaktor Xa

Die Erfindung betrifft neue Hemmstoffe für den Gerinnungsfaktor Xa zur Behandlung von kardiovaskulären Erkrankungen und zur Verhinderung thromboem bolischer Ereignisse S

ven gesucht. Ein besonderer Vorteil von F Xa-Hemmstoffen im Vergleich zu Ihrombin-Hemmstoffen könnte die geringere Blutungsneigung sein, die sich bei die Vitamin-K-Antagonisten werden nicht allen Anforderungen an ein "ideales" Antithrombotikun gerecht. Deshalb wird mit kleinmolekularen Hemmstoffen der Gerinnungsenzyme, speziell von Thrombin und Faktor Xa (F Xa), nach Alternativerschiedenen Tierversuchen gezeigt hat. So wurde bei antithrombotisch effektiven Dosen die Blutungszeit nur minimal beeinflußt (J.M. Herbert et al., J. Pharmacol. Exp. Ther. 276, 1030-1038, 1996; K. Sato et al., Br. J. Pharmacol. 123, 92-Die gegenwärtig klinisch eingesetzten Antikoagulantien vom Heparin-Typ bzw. 2 2

Die ersten nichtpeptidischen Verbindungen mit hoher Affinität für F Xa waren symmetrische Bis-benzamidine (Ki = 13 nM für die wirksamste Verbindung BABCH) (J. Stürzebecher et al., Thromb. Res. 54, 245-252, 1998). Auch das

96, 1998)

1994). Der mit DX-9065a strukturell verwandte Inhibitor YM-60828 (K. Sato et Naphthamidin-Derivat DX-9065a besitzt zwei basische Gruppen und hemmt F Xa selektiv mit einem Ki = 24 nM (T. Hara et al., Thromb. Haemost. 71, 314-319, al. Eur. J. Pharmacol. 339, 141-146, 1997) ist noch wirksamer (K₁ = 1.3 nM). Inzwischen wurde eine ganze Reihe weiterer bis-basischer Verbindungen beschrie-2 ĸ

ben, bei denen z. B. zwei Benzamidin-Reste über einen Oxazolin-Ring (Ki = 18 nM) (M.L. Quan et al., Bioorg. Med. Chem. Lett. 7, 2813-2818, 1997) bzw. eine

Carboxymethylalkyl-Kette (K_i = 34 nM) verknüpft sind (T.P. Maduskuie et al., J. Med. Chem. 41, 53-62, 1998). Nachteil der bis-basischen Verbindungen ist insbesondere die geringe Bioverfûgbarkeit nach oraler Gabe. Auch Hemmstoffen für F Xa, die nur eine basische Gruppe enthalten, wurden 807834) wurden auf der Basis von BABCH entwickelt (R. Mohan et al., Bioorg. Nα-Adamantyloxycarbonyl-3amidinophenylalanins (Ki = 74 nM für die wirksamste Verbindung) sind selektive beschrieben. N-substituierte Amidino-phenoxypyridine (K_i = 0,11 nM für BX-Med. Chem. Lett. 8, 1877-1882, 1998; G.B. Phillips et al. J. Med. Chem. 41, des Amide 3557-3562, 1998).

Hemmstoffe des F Xa (S. Sperl et al., Biol. Chem. 381, 321-329, 2000), während Na-arylsulfonyl-aminoacylierte Ester des 3-Amidinophenylalanins eine geringe Hemmwirkung (K; = 840 nM für TAPAM) besitzen (J. Stürzebecher et al., Thromb. Res. 54, 245-252, 1998). Die WO 96/10022 offenbart Hemmstoffe, die iberhaupt keine starke Ladung mehr besitzen (Ki = 3,0 nM für die wirksamste =

Verbindung). 2

(Thromb. Res. 22, 645-652, 1981) beschriebenen Chlormethylketone hemmen F wirksam (J. A. Ostrem et al., Biochemistry 37, 1053-1059, 1998). Auch einige Bisher wurden nur wenige Peptide als Hemmstoffe für F Xa beschrieben, die sich von der Substrat-Sequenz Ile-Glu-Gly-Arg ableiten. Die von Kettner und Shaw Xa irreversibel und sind nicht für in vivo-Anwendungen geeignet. Dagegen sind die Peptide SEL 2489 (K_i = 25 nM) und SEL 2711 (K_i = 3 nM) außerordentlich Peptidyl-Arginin-Aldehyde wurden beschrieben, die neben Argininal in Pl-Position ein D-Arginin bzw. eine unnatürliche basische Aminosäure in P3 besitzen (Z. H. Jonathan, Bioorg. Med. Lett. 9, 3459-3464, 1999.) Dagegen sind bisher keine Peptidyl-Agmatin-Derivate als Hemmstoffe für F Xa bekannt, obwohl dieser Inhibitor-Typ bei der Weiterentwicklung von Thrombin-Inhibitoren zu erheb-

ន

lichen Fortschritten geführt hat. Dabei waren die Erfolge bei Verbindungen des D-Phe-Pro-Arg-Typs mit C-terminalem Agmatin und davon abgeleiteten Deriva-

23

en besonders bemerkenswert. Es wurden picomolare Kı-Werte für die Thrombin-Hemmung erreicht und die orale Bioverfügbarkeit verbessert (T.J. Tucker et al., J.

8

WO 01/96366

PCT/EP01/06814

÷

Hemmung des F Xa beobachtet. So hemmt Melagatran, welches C-terminal einen 4-Amidino-benzylamin-Rest besitzt und sehr unspezifisch ist, F Xa mit einem Ki = 2,8 μ M. Dagegen werden Trypsin (K_i = 4,0 nM) und Thrombin (K_i = 2,0 nM) mehr als drei Größenordnungen stärker gehemmt (D. Gustafsson et al., Blood Med. Chem. 40, 1565-1569 und 3687-3693, 1997). Dabei wurde allerdings keine Coagul. Fibrinolysis 7, 69-79, 1996). Der Erfindung liegt die Aufgabe zu Grunde, einen auch für therapeutische Anwendungen geeigneten Wirkstoff anzugeben, der den Gerinnungsfaktor Xa mit

hoher Aktivität und Spezifität hemmt und der mit möglichst geringem Syntheseaufwand herstellbar ist. 2

Überraschend wurde gefunden, dass acyliertes Amidino-benzylamin gemäß der im Patentanspruch 1 angeführten allgemeinen Formel I, insbesondere Verbindun-

13

- gen des 4-Amidino-benzylamins, bei denen X, R1, R2 und R3 natürliche und/oder vieren und die Gerinnung von menschlichem Blutplasma effektiv hemmen. Einen Serin-tert.-butylether gebunden sind und wenn die Verbindung eine N-terminale wenn die Amidinogruppe in 4-Position steht, als Aminosauren Glycin und Dunnatitrliche Aminosäuren ergeben, Faktor Xa sehr wirksam und selektiv inaktibesonders aktiven Hemmstoff von Faktor Xa bildet dabei Amidino-benzylamin,
- Schutzgruppe R4 aus einem Aryl- bzw. Aralkyl-sufonyl-Rest aufweist.

2

- Neben Faktor Xa wurden durch die Glycin-Derivate andere Enzyme deutlich weniger gehemmt, so dass die erfindungsgemäßen Derivate des Amidinobenzylamins eine neue Gruppe von hochaktiven und sehr selektiven F Xa-Hemmstoffen darstellen. Im Gegensatz dazu hemmen Verbindungen, die als R₁
- kein H tragen (z. B. Alanin-Deriate) Faktor Xa nicht mehr selektiv, sondern sind auch starke Hemmstoffe von Trypsin, Thrombin und Plasmin. 2

Die Verbindungen liegen in der Regel als Salze mit Mineralsäuren, bevorzugt als Hydrochloride, vor oder als Salze mit geeigneten organischen Säuren.

PCT/EP01/06814

-4-

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I können in prinzipiell bekannter Weise, wie nachfolgend beschrieben, hergestellt werden:

Die Ausgangsverbindung 4-Cyanobenzylamin wird über Gabrielsynthese (G. Wagner und I. Wunderlich, Pharmazie 32, 76-77, 1977; B.C. Bookser und T.C.

Bruice, J. Am. Chem. Soc. 113, 4208-4218, 1991) aus 4-Cyanobenzylbromid hergestellt. Aus dem so hergestellten 4-Cyanobenzylamin wird das Boc-geschützte Acetyloxamidino-benzylamin gewonnen. Die Ankopplung der weiteren Aminosäuren und der Schutzgruppe R4 erfolgt mittels Standardkopplungsmethoden mit Boc als N-terminale Schutzgruppe. Die zweite Aminosäure kann auch direkt als N-aryl- bzw. N-aralkyl-sulfonyl-geschützte Aminosäure gekoppelt werden. Die Peptidanaloga werden sequentiell, beginnend vom Acetyloxamidino-benzylamin, aufgebaut. Die meisten Produkte kristallisierten gut und lassen sich damit einfach reinigen. Die Reinigung der Hemmstoffe erfolgt in der letzten Stufe über präpara-

2

15

ive, reversed-phase HPLC.

Die Erfindung soll nachstehend anhand von drei Ausführungsbeispielen näher erläutert werden:

Ausführungsbeispiel 1:

20 Synthese von Benzylsulfonyl-D-Ser(Bz)-Gly-4-Amidino-benzylamid x HCl

1.1 Boc-4-Cyano-benzylamid

20 g (0,151 mol) 4-Cyano-benzylamin wurden in 300 ml H₂O, 150 ml Dioxan und 150 ml 1 N NaOH gelöst. Unter Eiskühlung wurden 37,5 ml Di-tert.-butyl-

dicarbonat zugetropft und eine Stunde bei 0°C sowie weitere 24 Std. bei Raumtemperatur gerührt. Das Dioxan wurde im i.V. entfernt und der wässrige Rückstand 3-mal mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden 3-mal mit 5%-iger KHSO₄- und 3-mal mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über

WO 01/96366

PCT/EP01/06814

-5-

Na₂SO₄ getrocknet und i.V. eingeengt (weiße Kristalle). HPLC: Acetonitril/H₂O, Elution bei 44,1 % Acetonitril; Ausbeute: 30,48 g (0,131 mol), 87 %.

1.2 Boc-4-Acetyloxamidino-benzylamid

- 5 Nach Judkins et al. (Synthetic Comm. 26, 4351-4367, 1996) wurden 30,48 g (0,131 mol) Boc-4-Cyano-benzylamid mit 13,65 g (0,197 mol) Hydroxylamin x HCl und 34 ml (0,197 mol) DIEA in 300 ml abs. Ethanol gelöst. Es wurde 2 Std. unter Rückfluss gekocht und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Danach wurde der Ansatz i.V. eingeengt, der Rückstand in ca. 200 ml Essigsåure gelöst
- und mit 18,67 ml (0,197 mol) Essigsäureanhydrid versetzt. Nach 1 Std. wurde erneut eingeengt, in Essigester gelöst und bei 0 °C je 3-mal mit 5 %iger KHSO₄- und gesättigter NaCl-Lösung gewaschen. Nach dem Trocknen über Na₅SO₄ und Einengen i.V. fiel ein weißes Pulver an. HPLC: Acetonitril/H₂O, Elution bei 32,0 % Acetonitril; Ausbeute: 31,3 g (0,102 mol) 78 %.

2

1.3 4-Acetyloxamidino-benzylamin x HCl

5 mmol Boc-4-Acetyloxamidino-benzylamid werden in 20 ml 1 N HCl in Eisessig gelöst und 45 min bei Raumtemperatur stehen gelassen. Dann wird i.V. weitgehend eingeengt, das Produkt mit trockenem Diethylether gefällt, abgefrittet, nochmals mit frischen Ether gewischen und i.V. gestrocknet Ans Grand des

20 nochmals mit frischem Ether gewaschen und i.V. getrocknet. Auf Grund der quantitativen Umsetzung wurde das Produkt ohne weitere Reinigung f\(\text{ft} \) den n\(\text{ack} \) Syntheseschritt eingesetzt.

1.4 Boc-Gly-4-Acetyloxamidino-benzylamid

Die Kopplung von Boc-Gly-OH (Otpegen, Heidelberg) an 4-Acetyloxamidino-benzylamin erfolgte nach Frérot et al. (Tetrahedron 47, 259 ff., 1991). Dazu wurden 2,064 g (9,3 mmol) 4-Acetyloxamidino-benzylamin x HCl und 1,629 g (9,3 mmol) Boc-Gly-OH in ca. 25 ml DMF gelöst. Bei 0 °C wurden dann 4,84 g (9,3 mmol) PyBOP und 3,878 ml (27,9 mmol) TEA zugegeben und der pH-Wert

PCT/EP01/06814

-9-

mit TEA auf 9 eingestellt. Nach 1 Std. Rühren bei Raumtemperatur wurde i.V. eingeengt, in Essigester aufgenommen und je 3-mal sauer, basisch und neutral gewaschen, getrocknet und eingeengt. Ausbeute: 3 g (8,2 mmol) 88 %.

5 1.5 Boc-Gly-4-Amidino-benzylamid x AcOH

3 g (8,2 mmol) Boc-Gly-4-Acctyloxamidino-benzylamid wurden in 200 ml 90 %iger Essigsäure gelöst. Anschließend wurden unter Argon 300 mg 10 % Palladium auf Aktivkohle zugesetzt. Argon wurde durch eine Wasserstoffatmosphäre ersetzt und der Ansatz unter kräftigem Rühren 24 Std. hydriert. Der Katalysator wurde abfiltziert und das Filtrat i.V. eingeengt. Ausbeute: 2,9 g (7,9 mmol) 96 %.

1.6 H-Gly-4-Amidino-benzylamid x 2 HCl

2

2,9 g (7,9 mmol) Boc-Gly-4-Amidino-benzylamid wurden in 100 ml 1 N HCl in Eisessig gelöst und 45 min bei Raumtemperatur stehen gelassen. Dann wurde i.V.

weitgehend eingeengt und mit trockenem Diethylether gefällt, danach abgefrittet und das Produkt nochmals mit frischem Ether gewaschen. Nach Trocknen des Produkts i.V. wurde es ohne weitere Aufreinigung für die Synthese nach Punkt 1.8 eingesetzt.

20 1.7 Benzylsulfonyl-D-Ser(Bz)-OH

229 mg (1,173 mmol) H-D-Ser(Bz)-OH und 408 µl (2,345 mmol) DIEA wurden in 50 ml 50 % Acetonitril gelöst. Dann wurden 335 mg (1,76 mmol) Benzylsulfonylchlorid zugegeben und 12 Std. bei Raumtemperatur gerührt. Es wurde i.V. eingeengt, mit Essigester aufgenommen und je 3-mal sauer und neutral gewaschen. Nach Trocknen über Natriumsulfat wurde i.V. eingeengt. Ausbeute: 289 mg

1.8 Benzylsulfonyl-D-Ser(Bz)-Gly-4-Amidino-benzylamid x TFA

(0,827 mmol) 71 %.

22

WO 01/96366

PCT/EP01/06814

-7-

151 mg (0,433 mmol) Benzylsulfonyl-D-Ser(Bz)-OH und 121 mg (0,433 mmol) H-Gly-4-Amidino-benzylamid x 2 HCl wurden in wenig abs. DMF gelöst: Unter Eiskühlung wurden 225 mg (0,433 mmol) PyBOP und 230 µl (1,32 mmol) DIEA zugegeben. Nach 1 Std. Rühren bei Raumtemperatur wurde i.V. eingeengt und das Produkt über HPLC gereinigt (Acetonitril/H₂O, 0,1 % Trifluoressigsäure, Elution bei 37,4 % Acetonitril). Ausbeute: 232 mg (0,356 mmol) 82 %.

Ausführungsbeispiel 2:

10 Hemmung von F Xa durch ausgewählte Verbindungen mit Y = Amidino

	Konfigu-				Position	
Z	ration R ₃	R³	%	X-R _i	Amidino	Κ _i , μΜ
H	T	СН2-ОН	н	CH2	4	> 1000
Boc	T	СН2-ОН	н	CH2	4	110
н	Ω	СН2-ОН	Н	CH ₂	4	> 1000
Ac	D	СН2-ОН	Н	СН2	4	> 1000
Bz-SO ₂	Q	СН2-ОН	æ	CH,	4	3,0
Bz-SO ₂	D	CH ₂ -0-	н	CH,	4	0,050
		Bz				
Bz-SO ₂	Ω	CH ₂ -O-	Н	GH,	4	0;030
		tBu				
Bz-SO ₂	Ω	CH ₂ -0-	Н	CH2-CH3	4	0,044
		tBu				
н	D	CH ₂ -0-	Н	CH ₂	3	140

		Bz			
Boc	Ω	СН2-О- Н	CH2	3	93
		Bz			
Bz-SO2	Q	СН2-0- Н	CH2	3	84
		Bz			

Bestimmung der Hemmwirkung

Zur Bestimmung der Hemmwirkung wurden 200 µl Tris-Puffer (0,05 M, 0,154 M s NaCl, 5% Ethanol, pH 8.0; enthält den Inhibitor), 25 µl Substrat (Moc-D-Nle-Gly-Arg-pNA in H₂O; Pentapharm Ltd, Basel, Schweiz) und 50 µl F Xa (vom Rind, Diagnostic Reagents Ltd, Thame, GB) bei 25 °C inkubiert. Nach 3 min wurde die Reaktion durch Zugabe von 25 µl Essigsäure (50%) unterbrochen und die Absorption bei 405 nm mittels Microplate Reader (MR 5000, Dynatech, Den-10 kendorf, Deutschland) bestimmt Die K₁-Werte wurden nach Dixon (Biochem. J. 55, 170-171, 1953) durch lineare Regression mittels eines Computerprogramms

ermittelt. Die Kı-Werte sind das Mittel aus mindestens drei Bestimmungen.

23

WO 01/96366

-6-

PCT/EP01/06814

Ausführungsbeispiel 3:

Hemmung der Gerinnung von humanem Plasma durch Benzylsulfonyl-D-Ser(B2)-Gly-4-Amidino-benzylamid

5

Konzentration	Verlängerung	
Мц	der Gerinnungszeit (%)	t (%)
	aPTT	PT
3,3	385	386
1,7	260	766
0,83	185	198
0,42	146	153
0,21	122	127
0,1	111	611

Bestimmung der Gerinnungshemmung

Zur Bestinmung der Prothrombin-Zeit (PT) wurden 100 µl Thromboplastin (Dade, Unterschleißheim) und 100 µl Inhibitor, gelöst in CaCl₂ (0,05 M, 5 % Ethanol) bei 37 °C flur 2 min inkubiert und die Gerinnung durch Zugabe von 100 µl humanem Citrat-Plasma gestartet. Zur Bestimmung der aktivierten partiellen Thromboplastin-Zeit (aPTT) wurden 100 µl humanes Citrat-Plasma mit 100 µl aPTT-Reagenz (Roche Diagnostics, Mannheim) bei 37 °C flur 3 min inkubiert und die Gerinnung durch Zugabe von 100 µl Inhibitor, gelöst in CaCl₂ (0,05 M,

5% Ethanol) gestartet. Die Gerinnungszeiten wurden mit dem Koagulometer Thrombotrack (Immuno, Heidelberg) best<u>imm</u>t.

PCT/EP01/06814

- 10 -

Verwendete Abkürzungen:

Boc Ac

tert.-Butyloxycarbonyl

Benzyl Bz

DIEA

N,N-Dimethylformamid Diisopropylethylamin DMF

im Vakuum ... Benzotriazol-1-yl-N-oxy-tris(pyrrolidino) **PyBOP**

phosphoniumhexafluorophosphat

2

Triethylamin Œ

Frifluoressigsäure TFA

Tetrahydrofuran THF

tert.-Butyl Ē

WO 01/96366

PCT/EP01/06814

-11-

Patentansprüche

1. Hemmstoffe für den Gerinnungsfaktor Xa der allgemeinen Formel I:

in denen der Substituent Y in 3- oder 4-Position vorkommt und eine Amidino-

2

rest oder ein substituierter oder unsubstituierter Aralkyl- oder Heteroaralkylrest darstellt, in welcher R, ein H, ein OH oder einen Carbonylrest -CO-R bzw. Oxycarbonylrest -COO-R besitzt, wobei R ein verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl mit 1-16 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter Aryl- oder Heteroaryl-

X eine CH-Gruppe oder N ist,

sein kann,

13

R₁ als H bzw. als ein verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl mit 1-8 C-Atomen oder als ein $(CH_2)_n$ -OH mit n = 1-5 ausgebildet ist,

R2 ein H oder ein verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl mit 1-8 C-Atomen ist, 2

R3 ein verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl mit 1-8 C-Atomen oder ein zweigtes oder unverzweigtes Alkyl mit 1-16 C-Atomen, einen substituierten oder (CH2)n-O-R6, (CH2)n-S-R6 bzw. (CH2)n-NH-R6 mit n = 1-5 ist und R6 ein verunsubstituierten Aryl- oder Heteroarylrest bzw. einen substituierten oder unsub-

stituierten Aralkyl- oder Heteroaralkylrest darstellt, und 52 R4 einen Sulfonylrest -SO2-R, einen Carbonylrest -CO-R, einen Oxycarbonylrest -COO-R oder ein H darstellt, wobei R ein verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl

PCT/EP01/06814

- 12 -

mit 1-16 C-Atomen, ein substituierter oder unsubstituierter Aryl- oder Heteroarylrest, ein substituierter oder unsubstituierter Aralkyl- oder Heteroaralkylrest, ein Adamantyl-, ein Campher- oder ein Cyclohexylmethylrest ist.

- Hemmstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass im Amidinobenzylamid die Amidinogruppe in 4-Position steht und dass daran die Aminosäuren Gly und D-Ser(tBu) sowie als R₄ ein Aryl- oder ein Aralkylsulfonyl-Rest gebunden sind.
- 31. Verwendung der Hemmstoffe gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von oral, subkutan, intravenös bzw. transdermal verabreichbaren Arzneimitteln zur Verhinderung bzw. Behandlung thromboembolischer Erkrankungen.
- 4. Verwendung gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Hemmstof-
 - 15 fe als Arzaeimittel in Form von Tabletten, Dragées, Kapseln, Pellets, Suppositorien, Lösungen oder Pflaster etc. eingesetzt werden.
- Verwendung der Hemmstoffe gemäß Anspruch 1 als diagnostisches Mittel, insbesondere bei thrombotischen Ereignissen.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
□ BLACK-BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: ____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.